## (19日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

# ⑩公開特許公報 (A)

四54—66649

MInt. Cl.2

識別記号 **10日本分類** 

16 C 624

庁内整理番号 43公開 昭和54年(1979) 5 月29日

C 07 C 103/84 //

ABF 16 C 64 7330-4H

6667-4C 発明の数

A 61 K 31/195 A 61 K 31/24

ABF 30 G 128, 121, 1° 6667-4C

1 審査請求 未請求

30 H 33

30 G 127.11.

(全 4 頁)

## 分新規なアントラニル酸誘導体

番地

2)特

昭52-134941 願

20出

昭52(1977)11月8日 願

@発 明

者 野田寛治

同

筑紫野市大字常松320番地の93 中川晃

鳥栖市藤木町970番地の11

同

本村敏治

鳥栖市桜町1175の3番地・

同

八谷照美

佐賀県神埼郡千代田町渡瀬1000

者 辻正義 ⑫発 明

鳥栖市蔵上町26-1

同 天野英敏

鳥栖市田代外町636

同 井出博之

福岡市中央区平尾4丁目10の11

久光製薬株式会社 ①出

鳥栖市田代大官町408番地

1. 発明の名称

新規をアントラニル酸誘導体

- 2. 特許請求の範囲
  - 1. 一般式

COOR 1

(式中、Xはハロゲン原子を、 Riは水素原子又は 低級アルキル基を、R<sup>2</sup>はメトキシ基が任意の位置 に1~3個置換したベンゾイル基又はシンナモイ ル基を意味する)で表わされる新規なアントラニ ル酸誘導体。

3. 発明の詳細な説明

本発明は一般式(I).

**(I)** 

(式中、Xはハログン原子を、 Rlは水素原子又は

低級アルキル基を、 R<sup>2</sup>はメトキシ基が任意の位置 に 1 ~ 3 個 置換したベンゾイル基又はシンナモイ ル基を意味する)で表わされる新規なアントラニ ル酸誘導体に関するものである。

近年、N-(3,4-ジメトキシシンナモイル) アントラニル酸に優れた抗アレルギー作用が存在 することが確認された。(J. pharmacol. 5 B , 83-488,1976)。この化合物は従来 の抗アレルギー剤とは異なり、抗原抗体反応によ り惹起されるケミカルメディエーター遊離を抑制 する抗アレルギー剤である。

本発明者等は更にすぐれた抗アレルギー剤の開 発を目的に一連の新規なアントラニル酸誘導体を 合成し、その薬理作用を種々検討した所、アント ラニル酸の5位にハロゲン原子を、又2位に3, 4,5 - トリメトキシベンゾイル基等を導入すると 薬理活性が増強され且つ副作用も少ないことを見 出し本発明を完成した。

以下に本発明のもつ抗アレルギー作用を楽理実 験によって示す。

## ラットでのホモロガス受身皮膚反応

Tada, T et al (Tada, T. & Okumura, K; J. Immunol, 106, 1002, 1971) 心方法に 準拠してホモロガス受身皮膚反応 (Homolog, PCA) を170~1809のウィスター系雄ラットで試 験した。即ち、ブタ回虫 (Ascarls suum)の抽出蛋 白にジニトロフェノール (DNP) を反応させ DNP-As (Dinitro phenyl compled Ascaris suum extract)を得て、これを抗原とした。この抗原に よって抗 DNP-As ラット血清を作製し抗体とした。 この充分な力価を有する抗体をラットの除毛背部 皮内に一側に3ヶ所0.1 ml/site ずつ注射し、他 側3ヶ所には生理食塩液を0.1 ml/site 皮内注射 して実験過誤のチェックをした。4B時間後に 0.25%エパンス・ブルーを含む抗原(蛋白量と して 2.0 m ) 液 1.0 m/ratを静脈注射した。 3 0 分後にラットを放血致死させ剝皮を行なって色素 偏出面積及び Harada, M. et al (Harada, M., Takeuchi, M., Fukao, T. & Katagiri, K. ;

よっても製造されるものである。

#### 製造法A

一般式(II) で表わされる化合物に一般式皿で表わされる安息香酸の反応性誘導体を反応させる方法。

(式中、X, R<sup>1</sup>及び R<sup>2</sup>は前記と同じ意味を有する) 製造法 B

一般式(M)で表わされるベンソオキサジン誘導体 を加水分解する方法。

(式中、X は前配と同じ意味を、 R<sup>3</sup> はメトキシ基が任意の位置に 1 ~ 3 個置換したフェニル基又は シンナミル基を意味する)。 特開昭54-66649(2)

J. pharm. pharmacoi., <u>23</u>, 218. 1971) の方法で涌出色素量を測定した。

薬物は抗原投与の前30分に100 mg/kgを腹腔 内投与した。又、対照薬としてジソジウムクロモ グリケート(DSCG)及びN-(34-ジメト キシシンナモイル)アントラニル酸(N-5')を 混んだ。

	色素面積 (四前2)	抑制率(%)	色素量 (mg/site)	抑制率(6)
対照	63.7±4.0	· <u>-</u>	9.6±1.8	_
DSCG	43.6±3.5	31.6	6.3±1.2	34.4
N - 5'	44.6±3.7	30.0	7.2 ± 1.2	25.0
実施例1 の化合物	27.5±3.8	56.8	4.8±1.2	50.0

以上の秦理実験の結果より本発明の化合物は優れた抗アレルギー作用を有し、しかも経口投与で有効であることが判明した。

次に本発明の化合物の製造法に就いて説明する がこれらは一例にすぎず、他の化学的類似方法に

更に具体的に説明すると、製造法 A は一般式(II) で表わされるアントラニル酸誘導体(11)に、一般式 四で表わされる安息香酸の反応性誘導体(例えば 酸ハライド、酸無水物)をテトラヒドロフラン、 アセトン,クロロホルム,ピリジン,ベンゼン, トルエン等の有機溶媒中反応させればよい。又、 酸ハライドを使用する場合は脱酸剤(例えば、ト リメチルアミン,トリエチルアミン,ピリジン, 炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等)を使用すれば 反応は速やかに進行する。又、当該方法で得られ たアンドニル酸誘導体のうちエステル体は要望機関 より更に加水分解することが出来る。加水分解は 酢酸、メタノール、エタノール、プロピル ルコール及び水とアルコール類,水と酢酸等の混 合溶媒中、酸(例えば、塩酸、硫酸等)又はアル カリ(例えば、水酸化カリウム,水酸化ナトリウ ム等)の存在下に、室温又は加熱下に反応させれ はよい。反応条件は使用する溶媒、酸又はアルカ りの量及び温度によって適宜選択される。

製造法Bは一般式ので表わされるペンソオキサ



特開昭54-66649(3)

シン誘導体を、水酸化ナトリウム,水酸化カリウム等のアルカリ又は、塩酸,硫酸等の鉱酸で加水 分解することによって行なわれる。

以下に実施例を示し、本発明を更に具体的に説明する。

#### 実施 例 1

5-クロルアントラニル酸 1.7 gをビリンン 4 0 ml に溶解した溶液に 3 4 5 ートリメトキンシ 安息香酸クロライト 2.6 gのテトラヒドロフランドロフラビ で 3 0 分間攪拌した。 反応終了後、 減圧下に溶雑を留去し、 残渣に水を加え析出した結晶を アセトンより再結晶して無色針状晶の Nー(3 4 5 ートリメトキンペンソイル) ー 5 ークロルアントラニル酸 1.4 gを得た。

この物質の融点及び元素分析値は次の通りであった。

殷 点 273~275℃

元素分析值 C17H16C4NO6

理 論 值 C:55.82 H:4.41 N:3.83

リル) - 4 H - 3 1 - ペンゾオキサツン - 4 - オ ン 2.5 9 を 5 多水酸化ナトリウム水溶液 5 0 m 中 に加え室温下に攪拌したがら一夜放置したのち希 塩酸を加えて酸性にすると結晶が析出した。析出 物を沪取し、エチルアルコールより再結晶すると 淡黄色結晶の N - (3 4 5 - トリメトキンシンナ モイル) - 5 - クロルーアントラニル酸 1.9 9 を 得た。

との物質の融点及び元素分析値は次の通りであった。

融 点 223~224℃

元素分析值 C19H18C4NO6

理論值 C:58.24 H:4.63 N:3.57

実 翻 値 C:58.27 H:4.56 N:3.44

### 実施例 4

N-(345-トリメトキンベンゾイル)-5
-クロルアントラニル酸メチルエステル 1.89 に
10多水酸化ナトリウム水溶液 40 mt 及びエタノ
-ル20 mt を加え室温にて 1 時間 攪拌した。 反応 溶液を 100 mt の水の中に注入し、冷却下希塩酸 
 実 測 値
 C:55.79 H:4.38 N:3.75

 実施例 2

この物質の触点及び元素分析値は次の通りであった。

融 点 210~213℃

元素分析值 C18H16C4NO5

理論值 C:59.76 H:4.46 N:3.88

実 測 値 C:59.52 H:4.38 N:3.86 実施例3

6-クロルー2-(3,4,5-トリメトキシスチ

を加えて酸性となし析出する結晶を沪取、エタノールより再結晶すると無色針状晶のNー(345 ートリメトキシベンゾイル)ー5ークロルアントラニル酸 1.459 を得た。

この物質の触点は次の通りであった。

啟 点 210~213℃

#### 奥施例5

5 ークロルアントラニル酸メチルエステル 1.3 り及び 3 4 5 ートリメトキンン 3 0 世に 2 年間 提出 で 2 年間 提出 で 2 年間 提出 で 2 年間 投 で 2 年間 し で 3 年 2 年 3 ークロルアントラニル酸メチルエステル 1.4 9 を 4 た。

との物質の融点及び元素分析値は次の通りであった。

点 179~180℃

元素分析值 C18H18C4NOs

O: 5942 H: 4.99 N: 5.85 論 · 値

.C: 5 9.2 2 H: 5.1 7 N: 3.7 2

以下、実施例5の方法に単じて下配の化合物を 合成した。

N-(345-トリメトキシベンソイル)-5 ークロルアントラニル酸エチルエステル

点 158~150℃

N-(345-トリメトキシシンナモイル)-5 - クロルアントラニル酸メチルエステル

点 174~176°C

クロルアントラニル酸メチルエステル

啟 点 197~198℃

特許出願人



垭

- (1) 明細書第5頁下から第1行目「シンナミル基」 を、「スチリル基」に補正する。
- (2) 明細書第10頁上から第6行目「融点210~ 2 1 3 °C」を、「融点273~275°C」に補 正する。

手 続 補 正 書(自発)

昭和54年1 月29日

1. 事件の表示

昭和52年

特許願 第134941 号

8. 発 明の名称 新規なアントラニル酸誘導体

8. 補正をする者

事件との関係

佐賀県島栖市田代大官町408番地 (帝 841)

久光製薬株式会社

代表者中:富

連絡先 09428 ③ 2101 山川秀機

「& 発明の詳細な説明」の欄

明細書中、下記の補正を致します。

